PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-115966

(43) Date of publication of application: 09.05.1995

(51)Int.Cl.

C12N 5/06

C12N 7/00

(21)Application number: 06-204064

(71)Applicant: HITACHI CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

30.08.1994

(72)Inventor: TAKADA KENZO

TOCHIKURA AKIKO YAMAKI MITSUO

(30)Priority

Priority number: 05214641

Priority date: 31.08.1993

Priority country: JP

(54) CELL STRAIN HAVING ABILITY TO SEPARATE AND PROLIFERATE EB VIRUS AND METHOD FOR SEPARATING AND PROLIFERATING EB VIRUS USING THE SAME

(57)Abstract:

PURPOSE: To separate and proliferate a large amount of Epstein-Barr (EB) virus in various materials and apply the EB virus to a vaccine or a vector for genetic therapy by inoculating a cell strain uninfected with the EB virus in which the EB virus is deciduous from an Akata cell into a pharyngeal wiped liquid, etc.

CONSTITUTION: This method for proliferating EB virus is to carry out treatment such as subculture for a long period, treatment with a variation inducing chemical substance, temperature change or UV irradiation alone or in combination of an Akata cell, providing a cell strain uninfected with the EB virus in which the EB virus is deciduous, infect the cell strain with the EB virus in a pharyngeal wiped liquid, blood, a humor, an extract solution of a tissue or a cell, a culture supernatant, etc., and then perform the treatment with an anti-human immunoglobulin antibody.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

07.06.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

11.01.2005

[Kind of final disposal of application other than the

examiner's decision of rejection or application

converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

2005-02270

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

10.02.2005

of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-115966

(43)公開日 平成7年(1995)5月9日

(51) Int.Cl. ⁸ C 1 2 N 5/06	識別記号	庁内整理番号	F I	,		技術表示箇所	
7/00		9281-4B 8412-4B	C12N	5/ 00		Е	
			審查請求	未請求	請求項の数4	OL (全 3 頁)	
(21)出顧番号	特顯平6-204064		(71) 出願人				
					艾工業株式会社		
(22)出願日	平成6年(1994)8月	130日	(mo) steps de		所宿区西新宿27		
(O1) NO PERSONAL PRINCIPAL	60 MM TOTAL 01 4041		(72)発明者			/ ~= 0 #41 =	
(31)優先権主張番号	特膜平5-214641		(70) Sent de		P部市北琴芝一]	日2番11号	
(32)優先日	平 5 (1993) 8 月31日		(72)発明者	栃倉 明子 京都府長岡京市下海印寺東条1			
(33) 優先権主張国	日本(JP)		(70) 9's utl-is			デ 果栄 1	
			(72)発明者			313番1号 日立化	
					大式会社医薬品		
			(74)代理人		若林 邦彦	NJWNP3	
					- 11 / 75		
			ĺ				

(54) 【発明の名称】 EBウィルス分離増殖能を有する細胞株及びこれを用いたEBウィルスの分離増殖法

(57)【要約】

【構成】 EBウィルス分離増殖能を有し、かつ次の性質(1)ヒトリンパ球癌細胞(Akata細胞)由来である、(2)EBウィルス非感染である、を有する細胞株及びこの細胞株にEBウィルスを感染させ、抗ヒトイムノグロブリン抗体処理することによるEBウィルスの分離増殖法。

【効果】 EBウィルスを大量に分離増殖でき、各所に存在する野生ウィルスの分離増殖および相同組換え等により作製したウィルスの分離増殖にも使用できる。新規に分離増殖されたウィルスはワクチン、遺伝子治療のベクターなどに利用できる。さらに、本細胞株に各種マーカーを導入し、効率的にウィルスの分離増殖を行うこともできる。

【特許請求の範囲】

EBウィルス分離増殖能を有し、かつ次 【請求項1】 の性質(1)ヒトリンパ球癌細胞(Akata細胞)由 来である、(2) EBウィルス非感染である、を有する 細胞株。

【請求項2】 EBウィルスに感染させた後に抗ヒトイ ムノグロブリン抗体処理することによりEBウィルスを 分離増殖する請求項1記載の細胞株。

【請求項3】 寄託番号がFERM BP-4742で ある請求項1記載の細胞株。

【請求項4】 請求項1、2又は3記載の細胞株にEB ウィルスを感染させ、該感染細胞を抗ヒトイムノグロブ リンで刺激してEBウィルスを増殖することを特徴とす るEBウィルスの分離増殖法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、従来分離増殖が困難で あったエブスタインーバー(Epstein-Barr)ウィルス(以 下、EBウィルスと略す)を効率的に分離増殖させると とができ、EBウィルスのウィルス診断等に利用できる 細胞株及びこれを用いたEBウィルスの分離増殖法に関 する。

[0002]

【従来の技術】EBウィルスは、臍帯血リンパ球あるい は末梢血リンパ球に感染し、細胞をトランスフォームさ せる。しかし、一般的にEBウィルスは、細胞に持続的 に潜伏感染するのみで、感染した細胞は成熟したウィル スをほとんど産生しない。また、EBウィルス未感染B リンパ球細胞株 (BJAR、Ramos等) にEBウィ ルスを持続感染させることは可能であるが、大量のEB ウィルスを産生させることはできない (Fields, B.N. a nd D.M. Knipe(ed.).1990. Virology, 2nd ed. Raven p ress, New York: Chapter 68, Epstein-Barr Virus. Bi ology, pathogenesis, and medical aspects.G. Mille r, p1921-1957.).

[0003]

【発明が解決しようとする課題】EBウィルス産生細胞 としては、Akata細胞、B95-8細胞、P3HR 1細胞などが知られている。特にAkata細胞は、抗 ヒトイムノグロブリン抗体処理によりEBウィルスを大 40 量に<u>産生</u>する(Takada K, Int. J. Cancer, 33,27-32(1 984) および Takada, K. and Ono Y, J. Virol. 63, 44 5-449(1989).)。しかし、これらの細胞は既にEBウィ ルスに感染したものであってその既感染のEBウィルス を産生するにすぎず、これらの細胞を使用して細胞外の EBウィルスを効率的に分離増殖したとの報告はない。 また、EBウィルス陰性のB-リンパ腫細胞であるBJ AB、BL30、BL41及びLoukesを用いてE Bウィルスの分離増殖を検討したことが報告されている

6, 4972-4981(Aug.1992))。しかしながら、これらの細 胞は、EBウィルスを産生させるために5-AZACYTIDIN E、12-O-tetradecanoylphorbol-13-acetate(TPA)等の 化学物質や特殊なプラスミド(pSVNaeZ)で誘発させる必 要があるため、化学物質による人体への影響(安全性) の面で問題があったり、プラスミドの誘発は効率が悪い 等の問題があり、またそれらの分離増殖量はEBウィル スの分離増殖用細胞株として満足のいくものではない。 [0004]

【課題を解決するための手段】我々は、様々な試料中の EBウィルスを効率的かつ安全に大量分離増殖させる手 段を鋭意検討してきた。その結果、抗ヒトイムノグロブ リン抗体処理によりEBウィルスを大量に産生するEB ウィルス既感染細胞であるAkata細胞を、インビト ロで長期継代培養することによりEBウィルスが脱落し たEBウィルス非感染細胞株を分離した。そしてこの細 胞株が咽頭ぬぐい液中のE Bウィルスを効率的に大量に 分離増殖させることを見出し、本発明を完成させるに至 った。

【0005】即ち本発明は、EBウィルス分離増殖能を 有し、かつ次の性質(1)ヒトリンパ球癌細胞(Aka ta細胞)由来である、(2)EBウィルス非感染であ る、を有する細胞株、及びこの細胞株にEBウィルスを 感染させ、該感染細胞を抗ヒトイムノグロブリンで刺激 してEBウィルスを増殖することを特徴とするEBウィ ルスの分離増殖法に関する。本発明の細胞株の親細胞と しては、既知のヒトリンパ球癌細胞であるAkata細 胞を用いる。Akata細胞からEBウィルスの脱落し た細胞を得るには、長期継代、変異誘発性化学物質(M NNG等)、温度変化、UV照射、放射線照射、サイク ロヘキシミド処理、BZLF1遺伝子導入等の単独ある いは組合せの処理により実施できるが、後述する実施例 においては、長期継代を使用している。

【0006】Akata細胞は、各種濃度のウシ胎児血 清を含む培養液中で培養できるが、10%ウシ胎児血清 を含む培養液が推奨される。また、血清を含まないよう な無血清培地中でも培養できる。各種アミノ酸、糖類等 を含むような培養液においても培養できる。3日~4日 おきに1×10'~1×10'個/m7の細胞密度で新しい 培養液に分散し、33℃~40℃の温度で培養できる。 培養温度は、37℃が推奨される。

【0007】前記の処理後、例えば培養条件で長期継代 を行なった後に得られる、EBウィルスの脱落した細胞 の一次スクリーニング法としては、抗ヒトイムノグロブ リン処理による反応性を指標とする方法、EBウィルス 核内抗原を検出する蛍光抗体法、ウエスタンブロット 法、PCR (Polymerase Chain Reaction) 法等が適宜 使用できる。後述する実施例においては抗ヒトイムノグ ロブリン処理による反応性を指標とする方法を用いてい (A.Marchini, R.Longnecker and E.Kieff, J. Virol. 6 50 る。

3

【0008】上記の方法により得られる本発明の細胞株は細胞外のEBウィルスの分離増殖能を有する。本発明の細胞株を用いたEBウィルスの分離増殖は、材料として咽頭ぬぐい液、血液、体液、組織・細胞抽出液、培養上清等が使用できる。後述する実施例においては咽頭ぬぐい液を使用している。

【0009】本発明の細胞株の好適例であるEBウィルス分離増殖能を有する細胞株クローン6を、1993年6月3日に工業技術院生命工学工業技術研究所に寄託番号FERM BP-4742(当初の国内寄託番号FE 10 RM P-13675を国際寄託に変更)として寄託した。この細胞株はヒトリンパ球癌細胞(Akata細胞)由来変異株であり、EBウィルスが脱落したものであり、染色体は2倍体の細胞である。形態は球状の浮遊形である。また、この細胞株の培養は、各種濃度のウシ胎児血清を含む培養液中などで培養できるが、10%ウシ胎児血清を含む培養液中などで培養できるが、10%ウシ胎児血清を含むRPMI1640培地などが推奨される。継代は3~4日おきに1×10⁴~1×10⁴個/mlの細胞密度で新しい培養液に分散し、33℃~40℃の温度で培養できるが、37℃が推奨される。この細胞株 20は液体窒素中で長期保存が可能である。

【0010】本発明の細胞株を用いたEBウィルスの分離増殖は、まず、EBウィルスを有する上記材料等で本発明の細胞株にEBウィルスを感染させ、次いで、抗ヒトイムノグロブリン抗体処理を行ない、EBウィルスを大量に産生させることにより行うことができる。このようにして得られるEBウィルスは各種用途に使用できる。またこの性質を利用してEBウィルスのウィルス診断にも使用できる。さらに得られるEBウィルスは遺伝子治療のベクターとして使用できる。

[0011]

【実施例】

実施例1

A k a t a 細胞の長期培養による E B ウィルス脱落細胞 クローンの分離は次のようにして実施した。週2~3回の頻度で継代培養を5年間繰り返し、蛍光抗体染色により E B ウィルス陰性の割合が約60%である E B ウィルス陰性細胞集団を作製した。次に、E B ウィルス陰性細胞集団をコンデションド培養液(A k a t a 細胞の培養上清)50%と20%ウシ胎児血清を含む R P M I 1640培養液50%よりなる培養液に懸濁し、ウエルあたり0.5個の細胞が含まれるように96穴プレートに播種した(ウエルあたり細胞懸濁液200μ1を96穴プレート4枚に播種した)。播種後、5%炭酸ガス、37℃、飽和湿度下培養を行った。培養液は、3日~4日毎に半量を新しいものと交換した。3週間後、約50%の

ウエル中に細胞増殖が認められた。との内、単一コロニーとして細胞増殖が認められた56ウエル中のクローンについてEBウィルス抗原(EBNA)について蛍光抗体法により評価を行ったところ28クローンがEBウィルス(EBNA)陰性であった。そこで、この内の5クローン(クローン番号5、6、9、13、14)についてウエスタンブロット法によりEBウィルス抗原陰性であること、サザーンブロッテイング法、PCR法によりEBウィルスDNA陰性であることを確認した。

| 【0012】実施例2

標準ウィルス株としてB95-8細胞培養上清中のEBウィルスを実施例1で分離増殖したクローン6に接種し、5%炭酸ガス、37℃、飽和湿度下で培養した。培養2日後、蛍光抗体染色法によりEBウィルス抗原(EBNA)について調べたところ、約30%の細胞がEBNA陽性であることを確認した。次に抗ヒトイムノグロブリン抗体(カッペル社製)を加え、さらに2日間培養を行った。この細胞について蛍光抗体法によりウィルス産生のマーカーであるVCA(ウィルスカブシド抗原)の検出を行った。その結果、約13%の細胞がVCA陽性であり、本細胞がEBウィルスの分離増殖に適した細胞であることが確認された。

【0013】実施例3

咽頭ぬぐい液を実施例1で分離したクローン6に接種し、約2ヶ月間培養した。蛍光抗体染色法によりEBウィルス抗原(EBNA)について調べたところ、約30%の細胞がEBNA陽性であった。次いで抗ヒトイムノグロブリン抗体(カッペル社製)処理により咽頭ぬぐい液由来のEBウィルスの産生を行った。抗ヒトイムノグロブリン処理2日後、約21%の細胞がVCA陽性でありウィルス産生を行っていた。ウィルス産生量は、培養液1リットルあたりウィルスDNAとして20μgであり、B95-8細胞の約2倍の水準であった。このことにより、Akata細胞より分離増殖したEBウィルス陰性細胞株を使用して、咽頭ぬぐい液中のEBウィルスを大量に分離増殖できることが明らかとなった。

[0014]

【発明の効果】本発明の細胞株は、各種材料中のEBウィルスを大量に分離増殖できる。従って、各所に存在する野生ウィルスの分離増殖および相同組換え等により作製したウィルスの分離増殖に使用できる。新規に分離増殖されたウィルスは、ワクチンなどに利用できる。さらに、本細胞株に各種マーカーを導入し、効率的にウィルスの分離増殖を行うこともできる。また、得られるEBウィルスは遺伝子治療のベクターとして使用できる。